

# Onlus Insieme per la Ricerca PCDH19

*Together for PCDH19*

## PER FARE UNA DONAZIONE

Iban: IT98M0200805164000101521037  
Bic (or swift): UNCRITM1B57

Intestato a :  
**ONLUS INSIEME PER LA RICERCA PCDH19**

***Dona il 5x1000 alla Onlus  
Insieme per la ricerca PCDH19***

Ente di volontariato  
Insieme per la ricerca PCDH19

**CODICE FISCALE:  
97648430581**

*La tua donazione contribuirà  
ad aiutare le bimbe affette  
dalla mutazione del PCDH19.  
Anche pochi euro  
possono essere determinanti*



**insieme per la ricerca**  
*together to support research*

**ONLUS INSIEME PER LA RICERCA PCDH19**

c/o Francesca Squillante  
Via A. Poliziano, 8  
00184 ROMA  
c.f. 97648430581

[www.pcdh19research.org](http://www.pcdh19research.org)  
[insiemepcdh19@yahoo.it](mailto:insiemepcdh19@yahoo.it)

## Insieme per la Ricerca PCDH19 ONLUS nasce per:

- Sostenere la ricerca scientifica, per trasformare in realtà la speranza di trovare una cura
- Sollecitare la cooperazione e lo scambio di informazioni tra studiosi e ricercatori
- Migliorare la qualità di vita delle bambine affette da mutazione PCDH19
- Promuovere la comunicazione tra le famiglie coinvolte
- Sensibilizzare l'opinione pubblica diffondendo informazioni sulla patologia

**Le pazienti sono bambine piccole o piccolissime e la scoperta di una terapia appropriata potrebbe cambiare il corso della loro esistenza.**

## AIUTACI AD AIUTARLE

**P**CDH19 è un gene che codifica per la proteina “protocaderina 19”, la quale fa parte di una famiglia di proteine che favoriscono la connessione delle cellule del Sistema Nervoso Centrale. Se mutata, la protocaderina 19 può essere malformata, ridotta nelle sue funzioni o non prodotta affatto. **L'espressione anomala della protocaderina 19 determina la comparsa di crisi epilettiche** che esordiscono nei primi anni di vita. Si tratta prevalentemente di crisi focali in grappolo, spesso in occasione di episodi febbrili. Questa forma di epilessia è quasi sempre farmaco-resistente.

**L'**epilessia in genere, ma non sempre, si associa a deficit cognitivi di entità variabile, a disturbi comportamentali o relazionali, a tratti autistici. **Per le bambine affette da mutazioni del gene PCDH19 oggi non esiste cura.**

**I**nsieme per la Ricerca PCDH19 nasce nel 2011 dall'unione di alcune famiglie di bambine affette da questa rara malattia ed ha come obiettivo primario quello di promuovere, sostenere e finanziare la ricerca scientifica sulle mutazioni del gene PCDH19.



**RICORDA CHE I BONIFICI ALLE ONLUS NON SONO SOGGETTI A COMMISSIONE BANCARIA E CHE ESISTONO BENEFICI FISCALI PER LE DONAZIONI A FAVORE DI ONLUS**

In caso di donazioni effettuate da **privati**:

- le erogazioni liberali in denaro per un importo non superiore a 2.065,83 EUR danno diritto ad una detrazione d'imposta pari al 19 per cento della donazione effettuata (art. 15, comma 1, lettera i-bis) D.P.R. 917/86);
- le donazioni in denaro o in natura sono deducibili fino al 10% del reddito complessivo dichiarato e comunque non oltre i 70.000 EUR/anno (art. 14 del D.Lgs. 14 Marzo 2005, n. 35).

In caso di donazioni effettuate da **imprese**:

- sono deducibili le erogazioni liberali in denaro, per un importo non superiore a 2.065,83 EUR o al 2% del reddito d'impresa dichiarato (art. 100, comma 2, lettera h) D.P.R. 917/86);
- sono deducibili le donazioni in denaro o in natura fino al 10% del reddito complessivo e comunque non oltre 70.000 EUR/anno (art. 14 del D.Lgs. 14 Marzo 2005, n. 35).

Ai fini della deducibilità, la donazione deve essere effettuata tramite banca, ufficio postale, carte di credito, di debito o prepagate, assegni bancari e circolari (è esclusa la deducibilità di donazioni effettuate in contanti). Occorre conservare la ricevuta dell'importo donato. Per le donazioni tramite bonifico o carta di credito, l'estratto conto ha valore di ricevuta, mentre in caso di versamenti con assegno, è necessario conservare una fotocopia dello stesso.